

مقایسه سطح پلاسمایی RNA طول غیر کدکننده BDNF-AS در بیماران مبتلا به آلزایمر با افراد سالم

رقیه عزیزی آقاعلی (MSc)^۱، محمد خلیج کندی (PhD)^{۲*}، نرگس زینال زاده (PhD)^۱، محمد علی حسین پور فیضی (PhD)^۱، مهدی فرهودی (MD)^۲، مهناز طالبی (MD)^۲

۱- گروه زیست شناسی، دانشکده علوم طبیعی، دانشگاه تبریز، تبریز، ایران

۲- مرکز تحقیقات علوم اعصاب، دانشکده علوم پزشکی تبریز، تبریز، ایران

دریافت: ۹۶/۸/۸، اصلاح: ۹۶/۱۱/۱۰، پذیرش: ۹۷/۱۲/۵

خلاصه

سابقه و هدف: تشخیص بیماری آلزایمر معمولاً زمانی صورت می‌گیرد که آسیب‌های جدی به مغز وارد شده و درمان‌های رایج در ممانعت از آن ناکارآمد هستند. یکی از RNAهای دخیل در بیماری آلزایمر، RNA غیر کدکننده بلند بنام BDNF antisense (BDNF-AS) می‌باشد. این مطالعه با هدف بررسی حضور و مقایسه سطح BDNF-AS در پلاسمای بیماران آلزایمری و افراد سالم و ارزیابی پتانسیل آن به عنوان نشانگر پلاسمایی برای بیماری آلزایمر صورت گرفت.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه مورد-شاهدی، ۳۰ فرد مبتلا به آلزایمر دیر هنگام و ۳۰ فرد سالم بدون بیماری عصبی که از نظر سن با بیماران منطبق بودند، براساس معیارهای تشخیص بالینی بیماری آلزایمر توسط پزشک متخصص انتخاب و نمونه خون وریدی آنها دریافت شد. پلاسمای نمونه‌های خونی جداسازی و RNA تام پلاسمای استخراج شد. پس از سنتز cDNA، حضور BDNF-AS در پلاسمای توسط PCR بررسی شد. در نهایت، مقدار نسبی رونوشت‌های BDNF-AS در نمونه‌های پلاسمای بیماران آلزایمری و سالم با استفاده از Real time PCR مورد بررسی و مقایسه قرار گرفت.

یافته‌ها: نتایج حاصل نشان داد که RNA غیر کدکننده بلند BDNF-AS در پلاسمای افراد بیمار و کنترل وجود دارد و مقایسه داده‌های به دست آمده از Real time PCR نشان داد که سطوح BDNF-AS در پلاسمای گروه بیماران (۰/۱۰۷±۰/۰۲۱) افزایش معنی‌داری نسبت به افراد سالم (۰/۰۳۹±۰/۰۰۶) دارد.

نتیجه‌گیری: نتایج حاصل از این بررسی اولیه نشان می‌دهد که شاید بتوان از مقدار RNA غیر کدکننده بلند BDNF-AS در پلاسمای، به عنوان نشانگر خونی/پلاسمایی برای تشخیص بیماری آلزایمر استفاده کرد.

واژه‌های کلیدی: بیماری آلزایمر، BDNF-AS، نشانگر زیستی.

مقدمه

آلزایمر باشد (۴). عامل دیگر در ایجاد بیماری آلزایمر پروتئین تاو می‌باشد. در مغز بیماران آلزایمری پروتئین تاو به صورت غیر طبیعی هائپر فسفریله است و با یک استوکیومتری حداقل ۳ برابر بیشتر از تاو طبیعی یک مشخصه بافت‌شناسی بیماری است (۶). شواهد رو به رشدی نشان می‌دهند که کاهش سطوح عامل نوروتروفیک مشتق شده از مغز (Brain derived neurotrophic factor =BDNF) می‌تواند مرتبط با پاتوژنز بیماری آلزایمر باشد (۷و۸). BDNF یکی از مهمترین عوامل دخیل در نورون‌ها و پلاستیسیته سیناپس‌ها می‌باشد و کاهش آن در مغز بویژه هیپوکمپ به آسیب حافظه و یادگیری می‌انجامد، فرایندی که وقوع آن در آلزایمر اثبات شده است (۸). بررسی سطح سرمی BDNF در بیماران آلزایمر پیشرفته و خفیف نشان داده است که سطح سرمی آن در بیماری آلزایمر نسبت به افراد سالم دچار کاهش می‌شود (۹و۸). این مطالعات نشان می‌

بیماری آلزایمر یکی از بیماری‌های تحلیل عصبی شایع می‌باشد و اغلب موارد زوال عقل را در افراد پیر سراسر دنیا تشکیل می‌دهد (۱). با این وجود تعداد اندکی از افراد در سنین میانسالی به این بیماری مبتلا می‌شوند که در نتیجه، این بیماری به شکل‌های زود هنگام و دیر هنگام طبقه‌بندی می‌شود (۲). آلزایمر دیر هنگام در سنین بالاتر از ۶۵ سال بروز می‌کند و تحقیقات مختلف نشان می‌دهد که تعاملات پیچیده بین عوامل ژنتیک، اپی‌ژنتیک و محیط عامل بروز آن می‌باشد (۳). با این وجود، نقش اصلی در ایجاد بیماری آلزایمر را پروتئین آمیلوئید بتا ($A\beta$) بازی می‌کند که از شکافت پروتئولیتیکی پروتئین پیش‌ساز آمیلوئید بتا (Amyloid Precursor Protein =APP) حاصل می‌شود (۴و۵). عدم تعادل بین تولید و پاک‌سازی و در نتیجه تجمع پپتیدهای $A\beta$ منجر به افزایش میزان $A\beta$ می‌شود که این پدیده می‌تواند یک عامل شروع‌کننده برای بیماری

این مقاله حاصل بخشی از نتایج پایان نامه رقیه عزیزی آقاعلی دانشجوی کارشناسی ارشد رشته ژنتیک دانشگاه تبریز و طرح تحقیقاتی به شماره ۲۷۱۷ مصوب ستاد توسعه علوم و فناوریهای شناختی می‌باشد.

* مسئول مقاله: دکتر محمد خلیج کندی

آدرس: تبریز، بلوار ۲۹ بهمن، دانشگاه تبریز، دانشکده علوم طبیعی، گروه علوم جانوری. تلفن: ۳۳۳۶ ۶۵۹۸-۰۴۱

E-mail: khalaj@tabrizu.ac.ir

مواد و روش‌ها

این مطالعه مورد شاهدهی پس از تصویب در کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی تبریز با کد ۱۳۹۴.۱۰۰۰ TBZMED.REC. بر روی ۳۰ نفر از مراجعه کننده به کلینیک اعصاب بیمارستان امام رضا (ع) تبریز انجام شد. تشخیص بیماری توسط متخصص بیماری‌های مغز و اعصاب بر اساس معیارهای انستیتو ملی انجمن آلزایمر و پیری (NIA-AA) انجام شد و افراد کنترل نیز به تعداد ۳۰ نفر از بین افرادی که هیچگونه بیماری اعصاب نداشتند و از لحاظ سنی با بیماران هم‌هنگ بودند با معاینه پزشک متخصص انتخاب شدند.

افراد تحت مطالعه در صورت نداشتن رضایت، عدم مطابقت علائم با معیارهای تشخیص آلزایمر، دمانس‌های قابل برگشت شامل هیپوتیریویدی، کمبود ویتامین‌های B1، B12، E، الکلیسم، مصرف داروهای سایکوتیک، افسردگی شدید، نارسایی کبدی، نارسایی کلیوی، ضایعات فضاگیر مغزی، سابقه همتوم ساب دورال، سابقه ترومای مغزی، سابقه عفونت و آنسفالیت مغزی، NPH و دمانس‌های غیر آلزایمر مانند دمانس لوب فرونتال و دمانس Lewy body از مطالعه خارج شدند. از افراد شرکت کننده و یا قیم آنها رضایت آگاهانه اخذ شد و خون‌گیری از افراد صورت گرفت. پس از خونگیری، پلاسما نمونه‌ها جداسازی و به فریزر -۸۰ درجه سانتیگراد منتقل گردید.

به منظور استخراج RNA، ابتدا پلاسما مورد نظر از فریزر -۸۰ درجه سانتیگراد خارج و سپس با استفاده از محلول تریزول شرکت Ambion، استخراج RNA طبق پروتکل شرکت سازنده از نمونه‌های پلاسما انجام شد. پس از استخراج RNA، غلظت و کیفیت RNA با استفاده از دستگاه نانودراپ بررسی شد. قبل از سنتز cDNA برای حذف آلودگی احتمالی DNA، تیمار با آنزیم DNase I (Thermo Scientific) صورت گرفت. پس از تیمار، با استفاده از کیت PrimeScript™ RT reagent Kit ساخت شرکت Takara از روی RNA به دست آمده از هر نمونه، cDNA سنتز شد. برای نشان دادن حضور یا عدم حضور BDNF-AS در پلاسما از واکنش PCR استفاده شد. واکنشهای PCR در حجم نهایی ۲۵ میکرولیتر با شرایط؛ واسرشت-سازی اولیه در دمای ۹۴ درجه سانتیگراد به مدت ۳ دقیقه، ۳۵ چرخه شامل واسرشت‌سازی در دمای ۹۴ درجه سانتیگراد به مدت ۳۰ ثانیه، اتصال پرایمر در دمای ۶۰ درجه سانتیگراد به مدت ۳۰ ثانیه گسترش در دمای ۷۲ درجه سانتیگراد به مدت ۱۵ ثانیه و گسترش نهایی در دمای ۷۲ درجه سانتیگراد به مدت ۵ دقیقه انجام گرفت. تکثیر با پرایمرهای BDNF-AS رفت 5-3- TGTTAGATGAGCCCAAGGA و برگشت 5-3- TGGTTAGATGAATTTGTGCTGT و پرایمرهای ژن RNU6 رفت 5-3- CTCGCTTCGGCAGCACAT و برگشت 5-3- GGAACGCTTCACGAATTTGC به عنوان کنترل داخلی که توسط نرم‌افزار Gene Runner طراحی شدند، انجام شد.

پرایمرها توسط شرکت Metabion آلمان سنتز شدند. برای انجام واکنش PCR، ۵ میکرولیتر Master mix 2x، ۳/۰ میکرولیتر از هر پرایمر رفت و برگشت با غلظت ۱۰۰ pmol، ۱ میکرولیتر cDNA و ۳/۴ میکرولیتر آب دوبار تقطیر به هر ویال واکنش افزوده گردید. حجم نهایی واکنش ۱۰ میکرولیتر می-باشد. واکنش در دستگاه PeQlab اجرا شد. در این آزمایشات حضور یا عدم حضور رونوشت‌های BDNF-AS در نمونه‌های پلاسما، متغیر مورد اندازه-

دهند که اختلال در تنظیم رونویسی و ترجمه BDNF می‌تواند با کاهش بیان آن به روند تحلیل قوای شناختی در پیشرفت بیماری آلزایمر کمک کند. لذا تلاش‌های زیادی برای درک نحوه تنظیم رونویسی و ترجمه BDNF صورت گرفته است. در طی چند سال گذشته، گزارش شده است که رونوشت‌های آنتی-سنس طبیعی (NATs = Natural antisense transcripts) به طور بالقوه در اکثر اختلالات انسان شامل بیماری آلزایمر، بیماری پارکینسون، سندرم X شکننده و غیره درگیر می‌باشند (۱۰).

NATها عموماً از رشته مقابل سنس بسیاری از ژن‌های کدکننده پروتئین منشا می‌گیرند و اغلب در بخشی با mRNA، پروموتور و مناطق تنظیمی هم-پوشانی دارند (۱۱). مطالعات نشان داده است که BDNF با یک رونوشت آنتی-سنس بنام BDNF-AS که از رشته مقابل آن بیان می‌شود، تنظیم می‌شود. BDNF-AS یک RNA بلند غیرکدکننده (lncRNA) می‌باشد و جزو رونوشت‌های آنتی‌سنس طبیعی محسوب می‌شود. این ژن به طول حدود ۱۰ kb، روی کروموزوم ۱۱ قرار دارد و شامل حداقل ۱۰ اکزون می‌باشد که توسط یک پروموتور رونویسی می‌شوند (۱۲). اکزون ۵ ژن BDNF-AS حدود ۲۲۵ نوکلئوتید با همه واریانت‌های ژن BDNF هم‌پوشانی کامل دارد. بنابراین، می‌تواند با BDNF mRNA دبلکس RNA-RNA تشکیل داده، در تنظیم پایداری و ترجمه BDNF اثرگذار باشد (۱۱) و بدین ترتیب می‌تواند در روند پیشرفت آلزایمر دخالت داشته باشد. هر دو رونوشت BDNF و BDNF-AS در بسیاری از بافت‌ها هم‌بیان هستند که نشان از ارتباط تنظیمی بین آنها می‌باشد (۱۲).

در حال حاضر تشخیص بیماری آلزایمر زمانی صورت می‌گیرد که آسیب‌های شدید و غیر قابل برگشتی در مغز اتفاق افتاده است و این وضعیت، درمان و حتی ممانعت از پیشرفت بیماری را غیرممکن می‌سازد (۱۳). مطالعات نشان داده است که شروع آسیب‌های منجر به آلزایمر به سالها قبل بر می‌گردد زمانی که تغییرات پروفایل بیانی ژن‌ها در مغز اتفاق می‌افتد. تشخیص زودهنگام این تغییرات ممکن است اقدامات لازم برای جلوگیری از پیشرفت بیماری و توسعه درمان‌های موثر، مفید باشد (۱۴). اما بافت مغز برای تشخیص زودهنگام تغییرات بیان ژنها، در دسترس نمی‌باشد. از طرفی، مایع مغزی-نخاعی (Cerebrospinal fluid = CSF) منبع خوبی برای تحقیق و تشخیص در مورد بیماری‌های تحلیل عصبی از جمله آلزایمر می‌باشد اما کاربرد بالینی آن به دلیل تهاجمی بودن روش، به ویژه در افراد سالمند محدود می‌باشد. گذشته از آن، نیاز به افراد بسیار ماهر، آن را برای استفاده‌های معمول نامناسب می‌سازد.

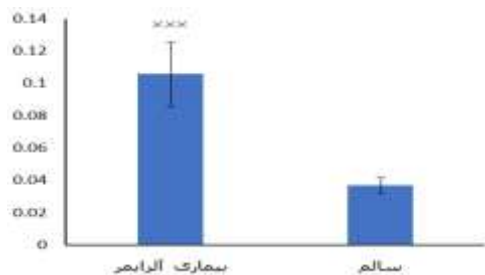
بنابراین، شناسایی بیومارکرها‌های جدید مقرون به صرفه و غیرتهاجمی که امکان شناسایی زودهنگام آلزایمر را فراهم کند، ضروری به نظر می‌رسد. پلاسما یک مایع بدنی پیچیده حاوی پروتئین‌ها، لیپیدها و متابولیت‌ها می‌باشد که فعالیت‌های مختلف فیزیولوژیکی و پاتولوژیکی اندام‌های مختلف بدن از جمله سیستم عصبی مرکزی (Central Nervous System = CNS) را منعکس می‌کند و می‌تواند منبع مناسبی از نشانگرهای زیستی بیماری‌های مختلف از جمله بیماری‌های تحلیل عصبی مثل آلزایمر باشد (۱۴).

لذا این مطالعه با هدف بررسی حضور و مقایسه سطح BDNF-AS در پلاسما بیماران آلزایمری و افراد سالم و ارزیابی پتانسیل آن به عنوان نشانگر پلاسمایی برای بیماری آلزایمر صورت گرفت.

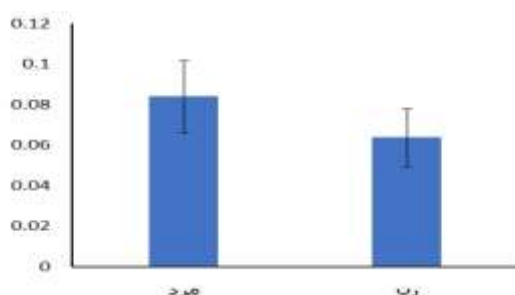
AS در پلاسمای گروه بیمار و گروه سالم با هم متفاوت بوده و در بیماران بالاتر است و این تفاوت به لحاظ آماری معنی‌دار می‌باشد ($p < 0.001$) (نمودار ۲).

بررسی تغییرات مقدار BDNF-AS بین زنان و مردان: میانگین مقدار سطح پلاسمایی BDNF-AS در مردان برابر با 0.085 ± 0.021 و در زنان برابر با 0.063 ± 0.015 بود (نمودار ۳). اگرچه میانگین سطح پلاسمایی BDNF-AS در مردان بالاتر از زنان می‌باشد اما مقایسه این اعداد نشان داد که با بازه اطمینان ۹۵٪ تفاوت مشاهده شده در بین زنان و مردان از لحاظ آماری معنی‌دار نیست. بنابراین سطح پلاسمایی BDNF-AS ارتباطی با جنسیت افراد ندارد.

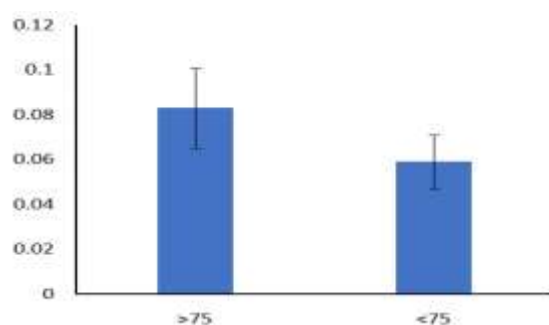
بررسی ارتباط مقادیر BDNF-AS پلاسمایی با سن: جهت بررسی ارتباط مقادیر BDNF-AS پلاسمایی با سن، نمونه‌های مورد آزمایش به دو گروه بالاتر از ۷۵ سال و پایین‌تر از ۷۵ سال تقسیم شدند. میانگین مقادیر نسبی پلاسمایی در نمونه‌های بالاتر از ۷۵ سال برابر با 0.085 ± 0.021 و در گروه پایین‌تر از ۷۵ سال برابر با 0.059 ± 0.012 بود. میانگین سطح پلاسمایی رونوشت‌های BDNF-AS در گروه افراد بالاتر از ۷۵ سال بیشتر از گروه افراد پایین‌تر از ۷۵ سال بود. اما این تفاوت معنی‌دار نمی‌باشد (نمودار ۴).



نمودار ۲. سطوح پلاسمایی BDNF-AS در گروه بیمار و گروه کنترل، (***) نشان‌دهنده سطح معنی‌داری در $p < 0.001$ می‌باشد.



نمودار ۳. مقایسه سطوح پلاسمایی BDNF-AS بین دو جنس زن و مرد ($p > 0.05$)

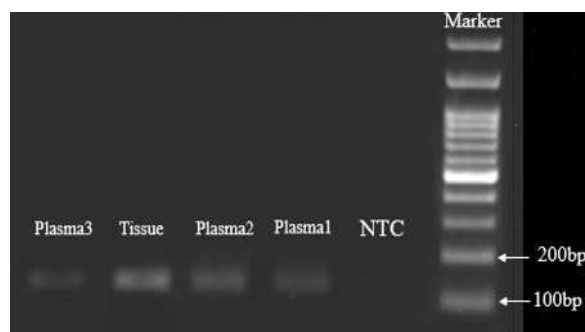


نمودار ۴. مقایسه سطوح پلاسمایی BDNF-AS بین دو گروه سنی بزرگتر از ۷۵ سال و کوچکتر از ۷۵ سال ($p > 0.05$)

گیری و معیار سنجش آن، مشاهده باند الکتروفورز حاصل از تکثیر در واکنش PCR بود. برای انجام واکنش real-time PCR، ۵ میکرولیتر Real Q Plus Master 2x ساخت شرکت Ampliqon، ۰/۲ میکرولیتر از هر پرایمر رفت و برگشت با غلظت $4,0 \text{ pmol}$ و cDNA ۰/۸ میکرولیتر آب دوبار تقطیر به هر ویال واکنش افزوده شد. حجم نهایی واکنش ۱۰ میکرولیتر می‌باشد. واکنش در دستگاه step one plus شرکت ABI اجرا شد. برای هر نمونه دو تکرار در نظر گرفته شد و Ct میانگین برای هر نمونه محاسبه شد. از ژن RNU6 به عنوان کنترل داخلی استفاده شد. در نهایت، از فرمول $2^{-\Delta Ct}$ برای برآورد سطح پلاسمایی BDNF-AS در نمونه‌ها استفاده شد. از آزمون آماری Independent t-test با سطح معنی‌داری $p < 0.05$ برای مقایسه سطوح پلاسمایی در دو گروه استفاده شد.

یافته‌ها

بررسی حضور BDNF-AS در پلازما: انجام PCR با استفاده از پرایمرهای اختصاصی BDNF-AS بر روی نمونه‌های پلازما و الکتروفورز محصولات PCR بر روی ژل آگارز حاکی از ایجاد باند اختصاصی ۱۲۳ جفت‌بازی بود. این آزمایش بر روی ۱۰ نمونه آلزایمری و ۵ نمونه سالم انجام شد که در همه آنها تکثیر و باند اختصاصی ۱۲۳ جفت‌بازی مشاهده شد. نتایج حاصل از تکثیر و الکتروفورز سه نمونه در شکل ۱ نشان داده شده است. با توجه به مثبت بودن نتیجه، در ادامه تحقیق کمیت رونوشت‌های BDNF-AS در نمونه‌های پلازما توسط real-time PCR مطالعه شد.



شکل ۱. ژل الکتروفورز نشان دهنده محصولات PCR مربوط به تکثیر BDNF-AS در نمونه‌های مختلف است. باندها به ترتیب Marker (اندازه نما)، NTC (کنترل منفی بدون الگو)، Plasma1,2,3 (نمونه‌های ۱، ۲ و ۳ پلاسمایی)، و Tissue (کنترل مثبت PCR با استفاده از نمونه بافتی کنترل).

بررسی مقدار BDNF-AS در پلاسمای افراد سالم و بیمار: برای مشخص کردن مقدار BDNF-AS در نمونه‌های پلاسمای گروه سالم و گروه آلزایمر از روش real-time PCR کمی استفاده شد. برای نرمال‌سازی از مقدار رونوشت‌های ژن RNU6 به عنوان کنترل داخلی که دارای بیان تقریباً ثابت در بافتهای مختلف است استفاده شد. نتایج حاصل نشان داد که میانگین مقادیر نسبی پلاسمایی در نمونه‌های آلزایمر برابر با 0.107 ± 0.021 و در گروه افراد سالم برابر با 0.039 ± 0.006 می‌باشد. مقایسه این اعداد نشان داد که مقدار BDNF-

بحث و نتیجه گیری

مطالعه حاضر نشان داد که BDNF-AS در پلاسماهای افراد سالم و مبتلا به آلزایمر وجود دارد و می توان آن را با استفاده از روش PCR آشکارسازی کرد. همچنین مقایسه مقادیر پلاسمایی رونوشت های BDNF-AS در گروه بیماران و افراد سالم نشان داد که سطح این RNA بلند غیرکدکننده در پلاسماهای افراد مبتلا به آلزایمر نسبت به افراد سالم دچار افزایش می شود. در مطالعات گذشته دخالت BDNF در عملکرد حافظه (۱۹-۱۶) و تغییر بیان آن در بیماری آلزایمر (۲۲-۲۰) گزارش و تایید شده است. همچنین، تاثیر BDNF-AS بر BDNF و نقش آن در عملکرد BDNF اثبات شده است (۱۱).

اما تا به حال، گزارشی در مورد سطح پلاسمایی BDNF-AS چه در افراد سالم و چه در بیماری های مختلف ارائه نشده است. با این وجود، گزارشی در مورد سطح سرمی پروتئین BDNF و نه BDNF-AS در بیماران آلزایمر در دسترس می باشد. Borba و همکاران در تحقیق خود گزارش کردند که سطح سرمی پروتئین BDNF در بیماران آلزایمر کاهش می یابد (۸). گزارشات در مورد سطح سرمی پروتئین BDNF متناقض می باشد، با این وجود، متآنالیزی که در سال ۲۰۱۶ انجام گرفت حاکی از کاهش سطح سرمی آن در بیماران آلزایمری است (۱۵). با توجه به نقش مهمی BDNF-AS بر روی بیان ژن BDNF (۱۱)، می توان گفت که نتایج حاصل از مطالعه ما که نشان دهنده سطح بالای BDNF-AS در پلاسماهای بیماران آلزایمری است با نتایج مطالعاتی که حاکی از سطح پایین BDNF در سرم بیماران مبتلا به آلزایمر است، همخوانی دارد. چراکه نشان داده شده است که مهار یا حذف BDNF-AS هم در شرایط in vitro و هم در vivo می تواند سطوح BDNF را افزایش دهد (۱۱) و طبیعتاً افزایش BDNF-AS به کاهش BDNF می انجامد. باتوجه به بالا بودن متوسط طول عمر زنان نسبت به مردان، شیوع بیماری آلزایمر در بین خانم ها

بیشتر از آقایان می باشد (۱۳). در مطالعه حاضر، مقایسه مقادیر پلاسمایی BDNF-AS در آقایان و خانم ها نشان داد که بالابودن سطح پلاسمایی BDNF-AS در بیماران آلزایمری با جنسیت مرتبط نیست. این یافته نشان می دهد که سطح پلاسمایی BDNF-AS مستقل از جنسیت بوده و تغییر در سطح آن ناشی از بیماری آلزایمر می باشد و لذا می تواند نشانگر مطلوبی برای بیماری آلزایمر باشد.

گذشته از این، بیماری آلزایمر دیر هنگام، یک بیماری وابسته به سن است و با افزایش سن، احتمال ابتلاء به آلزایمر افزایش می یابد (۱۳). نتیجه حاصل از بررسی ارتباط سطح پلاسمایی BDNF-AS با سن، نشان داد که سطح پلاسمایی BDNF-AS با سن ارتباط معنی داری ندارد و لذا تغییر مشاهده شده در مقادیر پلاسمایی BDNF-AS بین افراد مبتلا به آلزایمر و گروه سالم ناشی از سن نبوده و با بیماری آلزایمر مرتبط است. در مجموع یافته های مطالعه حاضر نشان داد که BDNF-AS در خون و پلاسماهای افراد مبتلا به بیماری آلزایمر و افراد سالم وجود دارد و با PCR قابل تشخیص است. همچنین سطح پلاسمایی BDNF-AS در افراد مبتلا به آلزایمر نسبت به افراد سالم به طرز معنی داری بالاتر است و این بالابودن با جنسیت و سن افراد ارتباط ندارد. لذا BDNF-AS می تواند به عنوان نشانگر خونی/پلاسمایی بیماری آلزایمر در نظر گرفته شود.

تقدیر و تشکر

بدینوسیله از ستاد توسعه علوم و فناوری های شناختی معاونت علمی ریاست جمهوری و همچنین از معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه تبریز تشکر و قدردانی می گردد.

Comparison between the Plasma Levels of Long Noncoding RNA BDNF-AS in Patients with Alzheimer's disease and Healthy Subjects

R. Azizi-Aghaali (MSc)¹, M. Khalaj-Kondori (PhD)*¹, N. Zeinalzadeh (PhD)¹, M. A. Hoseinpour Feizi (PhD)¹,
M. Farhoudi (MD)², M. Talebi (MD)²

1. Department of Biology, Faculty of Natural Sciences, Tabriz University, Tabriz, I.R.Iran

2. Neuroscience Research Center, Faculty of Medical Sciences Tabriz, Tabriz, I.R.Iran

J Babol Univ Med Sci; 20(4); Apr 2018; PP: 24-9

Received: Oct 30th 2017, Revised: Jan 30th 2018, Accepted: Feb 24th 2019.

ABSTRACT

BACKGROUND AND OBJECTIVE: Diagnosis of Alzheimer's disease usually occurs when serious damages have occurred in the brain and common treatments are ineffective in preventing it. One of the RNAs involved in Alzheimer's disease is a long noncoding RNA, called BDNF antisense (BDNF-AS). The aim of this study is to determine the presence and compare the BDNF-AS levels in plasma of Alzheimer's patients and healthy subjects, and to evaluate its potential as a plasma marker for Alzheimer's disease.

METHODS: In this case-control study, 30 patients with late-stage Alzheimer's disease and 30 healthy subjects without neurological disease who matched the patients in terms of age were selected by a specialist according to the criteria for clinical diagnosis of Alzheimer's disease and their intravenous blood samples were collected. The plasma of the blood samples was isolated and total plasma RNA was extracted. After cDNA synthesis, the presence of BDNF-AS in plasma was examined by PCR. Finally, the relative level of BDNF-AS transcripts in plasma samples of patients with Alzheimer's disease and healthy subjects was evaluated using Real Time PCR.

FINDINGS: The results of this study showed that long noncoding RNA BDNF-AS was present in the plasma of patients and controls. Comparison of Real Time PCR data showed that BDNF-AS levels in the plasma of patients (0.107 ± 0.021) showed significant increase compared to healthy subjects (0.039 ± 0.006).

CONCLUSION: The results of this preliminary study indicate that the levels of long noncoding RNA BDNF-AS in plasma can be used as a blood/plasma marker for the diagnosis of Alzheimer's disease.

KEY WORD: Alzheimer's disease, BDNF-AS, Biomarker.

Please cite this article as follows:

Aziz-Aghaali R, Khalaj-Kondori M, Zeinalzadeh N, Hoseinpour Feizi MA, Farhoudi M, Talebi M. Comparison between the Plasma Levels of Long Noncoding RNA BDNF-AS in Patients with Alzheimer's disease and Healthy Subjects. J Babol Univ Med Sci. 2018;20(4):24-9.

* Corresponding author: M. Khalaj-Kondori (PhD)

Address: Department of Animal Sciences, Faculty of Natural Sciences, Tabriz University of Medical Sciences, Tabriz University, Tabriz, I.R.Iran.

Tel: +98 41 65983336

E-mail: khalaj@tabrizu.ac.ir

References

1. Korolev IO. Alzheimer's Disease: A clinical and basic science review. *Med Student Res J*. 2014;4:24-33.
2. Rosenthal SL, Kamboh MI. Late-onset Alzheimer's disease genes and the potentially implicated pathways. *Curr Genet Med Rep*. 2014;2(2):85-101.
3. Huang Y, Mucke L. Alzheimer mechanisms and therapeutic strategies. *Cell*. 2012;148(6):1204-22.
4. Masters CL, Cappai R, Barnham KJ, Villemagne VL. Molecular mechanisms for Alzheimer's disease: implications for neuroimaging and therapeutics. *J Neuroch*. 2006;97(6):1700-25.
5. Adlard PA, Tran BA, Finkelstein DI, Desmond PM, Johnston LA, Bush A, et al. A review of β -amyloid neuroimaging in Alzheimer's disease. *Frontiers in neuroscience*. 2014;8.
6. Mandelkow E-M, Mandelkow E. Tau in Alzheimer's disease. *Trend Cell Biol*. 1998;8(11):425-7.
7. Fumagalli F, Racagni G, Riva M. The expanding role of BDNF: a therapeutic target for Alzheimer's disease?. *Pharmacog J*. 2006;6(1):8.
8. Borba EM, Duarte JA, Bristot G, Scotton E, Camozzato AL, Chaves MLF. Brain-Derived neurotrophic factor serum levels and hippocampal volume in mild cognitive impairment and dementia due to Alzheimer disease. *Demen Geriat Cog Dis Extra*. 2016;6:559-67.
9. Ventriglia M, Zanardini R, Bonomini C, Zanetti O, Volpe D, Pasqualetti P, et al. Serum brain-derived neurotrophic factor levels in different neurological diseases. *Bio Med Res Int*. 2013;2013.
10. Salta E, De Strooper B. Noncoding RNAs in neurodegeneration. *Nat Rev Neurosci*. 2017;18(10):627.
11. Modarresi F, Faghihi MA, Lopez-Toledano MA, et al. Inhibition of natural antisense transcripts in vivo results in gene-specific transcriptional upregulation. *Nat Biotechnol*. 2012;30(5):453-9.
12. Pruunsild P, Kazantseva A, Aid T, Palm K, Timmusk T. Dissecting the human BDNF locus: bidirectional transcription, complex splicing, and multiple promoters. *Genomics*. 2007;90(3):397-406.
13. Alzheimer's Association. 2016 Alzheimer's disease facts and figures. *Alzheimers Dement*. 2016; 12: 459-509. Available From: https://www.alz.org/documents_custom/2016-facts-and-figures.pdf
14. Song F, Poljak A, Smythe GA, Sachdev P. Plasma biomarkers for mild cognitive impairment and Alzheimer's disease. *Brain Res Rev*. 2009;61(2):69-80.
15. Ng KST, Ho CS, Tam W, Kua EH, Ho RC-M. Serum brain-derived neurotrophic factors (BDNF) levels in patients with Alzheimer's disease (AD), individuals with mild cognitive impairment (MCI), and healthy controls: a systematic review, meta-analysis, and meta-regression. *J Alzheimer's Associ*. 2016;12(7):P1181.
16. Khalaj-Kondori M, Sadeghi F, Hosseinpourfeizi MA, Shaikhzadeh-Hesari F, Nakhband A, Rahmati-Yamchi M. Boswellia serrata gum resin aqueous extract upregulates BDNF but not CREB expression in adult male rat hippocampus. *Turk J Med Sci*. 2016;46(5):1573-8.
17. Moussaieff A, Gross M, Neshet E, Tikhonov T, Yadid G, Pinhasov A. Incense acetate reduces depressive-like behavior and modulates hippocampal BDNF and CRF expression of submissive animals. *J Psychopharmacol*. 2012;26:1584-93.
18. Bekinschtein P, Cammarota M, Medina JH. BDNF and memory processing. *Neuropharmacol*. 2014;76:677-83.
19. Cunha C, Brambilla R, Thomas KL. A simple role for BDNF in learning and memory?. *Front Mol Neurosci*. 2010;3:1.
20. Jiao SS, Shen LL, Zhu C, Bu XL, Liu YH, Liu CH, et al. Brain-derived neurotrophic factor protects against tau-related neurodegeneration of Alzheimer's disease. *Transl Psychiatry*. 2016;6(10):907.
21. Song JH, Yu JT, Tan L. Brain-Derived neurotrophic factor in Alzheimer's disease: risk, mechanisms, and therapy. *Mol Neurobiol*. 2015;52(3):1477-93.
22. Heikki Tanila. The role of BDNF in Alzheimer's disease. *Neurobiol Dis*. 2017;97:71-200.